DIALOG(R)File 352:Derwent WPI (c) 2006 The Thomson Corporation. All rts. reserv.

0005358181

WPI ACC NO: 1990-357445/ XRAM Acc No: C1990-155124

Cerebral hyperergic drugs to treat apoplexy, cerebral thrombosis etc. contains N-aminoalkyl isoquinoline-5-sulphonamide derivs. as active

component

Patent Assignee: ASAHI CHEM IND CO LTD (ASAH)

Inventor: ASANO T; YOSHIDA K

Patent Family (2 patents, 1 countries)

Patent

Application

Number

JP 2256617

JP 2720348

Date Number Kind

19901017 JP 198976595 **B2** 19980304 JP 198976595

Update 19890330 199048 19890330 199814 E

Date

Priority Applications (no., kind, date): JP 198976595 19890330

Patent Details

Number

Kind Lan Pg Dwg Filing Notes

JP 2720348

B2 JA

Previously issued patent JP 02256617

Kind

Alerting Abstract JP A

Drugs contain isoquinolinesulphonamide deriv(s) of formula (I) or its (their) acid addn. salt(s) as effective component(s). In (I) R1= H, Cl or OH; when R1 = H, A = 2-6C alkylene (where H bonded to C is substitd. with 1-10C alkyl, aryl or aralkyl; R2 = H or 1-10C alkyl or benzyl; R3 = H or 1-6C alkyl, aryl or aralkyl; R4 = H or 1-6C alkyl, aryl, aralkyl, benzoyl, cinnamyl, cinnamoyl, froyl, gp. of formula (i) or (ii), where R5 = lower alkyl, R6 and R7 = H or each other bond directly to form 2-4C alkylene, or R2 and R3 bond to each other directly to form alkylene (substd. with 1-10C alkyl, phenyl or benzyl) or R3 and R4 bond directly or via O atom to form heterocyclic ring with adjacent N atmos.; when R1 = CI or OH, A= 2-6C alkylene (substd. with 1-6C alkyl); R2 and R3 = H, 1-6C alkyl or R2 and R3 bond to each other directly to form ethylene (where H bonded to C is substitd. with 1-6C of alkyl), or trimethylene; R4 = H, 1-6C alkyl or amidino.

USE - Cerebral hyperergic drugs (I) are useful as preventives or remedies for apoplexy, cerebral thrombosis, cerebral infarction, subarachnoid haematorrhea, ephemeral ischaemic aluvine stroke, hypertensive encephalopathia, cerebral arteriosclerosis, subdural haematoma, peridural haematoma, cerebral anoxia, cerebral oedema encephelitis, encephalophyma, cephalic trauma, psychosis, metabolic intoxation, drugs, intoxation, ephemeral pneumatic stop, deep anesthesia on operation, phrenopathy by physiological dyscrasia, restorative for neuropathy, sequella due to the diseases, aprosexia, hyperkinesia, lalopathy (mogilalia), preventives or amelioralines for oligophrenia, cerebral metabolism activator, cerebral neurocytes activator, drugs for amnesia, drugs for senile dementia. DWg.0/0

Title Terms/Index Terms/Additional Words: CEREBRAL; DRUG; TREAT; APOPLEXY; THROMBOSIS; CONTAIN; N; AMINO; ALKYL; ISOQUINOLINE; SULPHONAMIDE; DERIVATIVE; ACTIVE; COMPONENT

Class Codes

International Classification (Main): A61K-031/55

(Additional/Secondary): A61K-031/47, C07D-217/02, C07D-401/12

File Segment: CPI **DWPI Class: B02**

Manual Codes (CPI/A-M): B06-D03; B12-C10; B12-E01; B12-G04A

19日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

® 公開特許公報(A) 平2-256617

®Int. Cl. 5

/47

識別記号

AAM

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)10月17日

A 61 K 31/47 31/495

// C 07 D 217/02 217/22 217/24

8413-4C 8413-4C 8413-4C 6742-4C

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全12頁)

夕発明の名称

脳機能改善剤

②特 顧 平1-76595

❷出 願 平1(1989)3月30日

@発明者 浅野 **@**発明者
吉田

製 概

宫崎県延岡市旭町6丁目4100番地 旭化成工業株式会社内宫崎県延岡市旭町6丁目4100番地 旭化成工業株式会社内

⑪出 顧 人 旭化成工業株式会社

大阪府大阪市北区堂島浜1丁目2番6号

四代 理 人 弁理士 清 水 猛 外1名

明 細 書

i 発明の名称 脳級能改善剤

2 特許請求の範囲

一般式(1)

は炭素数1ないし6個の直鎖もしくは枝分かれを 有するアルキル基、アリール基、アラルキル基、 またはベンブイル基、シンナミル基、シンナモイ ル基、フロイル基、

(式中、R*は低級アルキル基)、

(式中、R°、R°は水素原子もしくは互いに直接結合して炭素数2ないし4個のアルキレン基)、あるいはR°、R°は互いに直接結合して、無置換もしくは炭素数1ないし10個のアルキル基、またはフェニル基、ベンジル基で置換されている炭素数4個以下のアルキレン基、あるいはR°、R°は直接もしくは酸素原子を介して結合し、隣接する窒素原子とともに複素環を形成する基を表す。R°が塩素または水酸基のとき、Aは無置換もしくは炭素に結合する水素が炭素数1ないし6

特間平2-256617(2)

個のアルキル基で置換されている炭素数2ないし6個のアルキレン基、R² は水素原子、炭素数1ないし6個の直領もしくは技分かれを有するアルキル基であるか、または互いに直接結合した水素原子が炭素数1ないし6個のアルキル基で置換されてもよいエチレン基、トリメチレン基を表し、R⁴ は水素原子、炭素数1ないし6個のアルキル基またはアミジノ基を表す。

で示される置換されたイソキノリンスルホンアミド誘導体またはその酸付加塩を有効成分とする脳 機能改善剤。

3 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、脳機能改善剤に関するものである。 特には、下記一般式(1)で示される化合物また はその酸付加塩を有効成分とする脳機能改善剤に 関する。

$$\begin{array}{cccc}
R^2 & R^3 \\
SO_2 & N-A-N-R^4
\end{array}$$

(式中、R°、R°は水素原子もしくは互いに直 接結合して炭素数2ないし4個のアルキレン基)、 あるいはR*。R*は互いに直接結合して、無置 換もしくは炭素数1ないし10個のアルキル基、 またはフェニル基、ペンジル基で置換されている。 炭素数4個以下のアルキレン基、あるいはR[®]、 R 1 は直接もしくは酸素原子を介して結合し、臍 接する窒素原子とともに複素環を形成する基を表 す。R」が塩素または水酸基のとき、Aは無置換 もしくは炭素に結合する水素が炭素数1ないし6 個のアルキル基で置換されている炭素数2ないし 6個のアルキレン基、Rª,Rªは水素原子、炭 紫数1ないし6個の直額もしくは技分かれを有す るアルキル基であるか、または互いに直接結合し、 **炭素に結合した水素原子が炭素数1ないし6個の** アルキル基で置換されてもよいエチレン基、トリ メチレン差を表し、R d は水素原子、炭素数1な いし6個のアルキル基またはアミジノ基を安す。

本発明の脳機能改善剤は、脳組織の機能、状態

(式中、R* は低級アルキル基)、

(代謝能を含む)の障害およびそれに伴う症状、 後遺症を予防、改善し、もしくは当核障害の進行 を緩やかにする薬剤として有望である。特に、脳 代謝能の変化と関連する脳機能障害の予防、改善 に有望である。さらに、脳細胞の壊死、脱落と関 連する脳機能障害の予防、改善にも有望である。

より具体的に含えば、脳出血、脳血栓、脳窓栓、 クモ膜下出血、一過性脳虚血発作、高血圧性脳症、 脳動原硬化症、硬膜下血腫、硬膜外血腫、脳低酸 素症、脳桿腫、脳炎、脳腫瘍、切部外傷、精神病、 代謝中毒、薬物中毒、一週性の呼吸停止、手術時 の深麻酔、物理学的障害等による特神症状、神経 症状の改善薬、および上配疾患等による後遺症、 往意力低下、多動、含語障害、精神発育遅落の予 防、改善薬、脳代謝試活薬、脳神経試活薬、健忘 定薬、老人性痴呆薬(脳血管性痴呆を含む)とし て有効に使用される。

(従来の技術およびその問題点)

高齢化社会の到来と共に、深刻な問題となっているのが、脳機能障害患者の増加である。

そして、脳機能障害患者の臨床では、急性的な 脳障害後何日か経過した後に、脳神経細胞が脱落。 壊死に至り始める現象が、特に最近注目されてい る。この脳神経細胞の脱落、壊死は、脳組織の機 能、状態(代謝能を含む)の障害やこれに伴う症 状、後遺症、もしくは当該障害の進行と密接に関 係している。勿論、慢性的な脳障害患者でも、神 経細胞の脱落は進行すると考えられる。

例えば、一過性に脳虚血状態にしたスナネズミの海馬領域において、虚血状態による直接的な細胞壊死と共に、この後血流が回復しても遅発性の細胞壊死、脱落を生じることが確認されている。 海馬は脳内において情緒、記憶などの知的活動に大きく関与する領域であり、この領域の障害は痴呆の一因とも考えられる。

従来、パルピツレートに脳保護作用があることが知られている (Anesthesiology 47, 285 (197
 7) 等)。また、何野らは、スナネズミの脳虚血

ある (特開昭 5 7 - 1 5 6 4 6 3 、 5 7 - 2 0 0 3 6 6 、 5 8 - 1 2 1 2 7 8 、 5 8 - 1 2 1 2 7 9 、 5 9 - 9 3 0 5 4 、 6 0 - 8 1 1 6 8 、 6 1 - 1 5 2 6 5 8 、 6 1 - 2 2 7 5 8 1 、 6 2 - 1 0 3 0 6 6 、 U S P - 4 6 7 8 7 8 3) 。

(問題点を解決するための手段および作用)

本発明者らは、一般式(I)で示される化合物 について研究を重ねた結果、核化合物が上記血管 平滑筋弛緩作用、血液増加作用、血圧降下作用か らは全く予期できない脳機能改善効果を有してお り、かつ、麻酔作用を有していないことを見出し、 本発明を完成した。

すなわち、本発明は、下記一般式(1)で示される化合物またはその酸付加塩を有効成分とする 脳機能改善剤を提供するものである。

$$\begin{array}{ccc}
R^{2} & R^{3} \\
SO_{2}N-A-N-R^{4}
\end{array}$$

$$R^{1}$$

$$R^{1}$$

モデルにおいて、バルピツレートの一種であるペントバルピタールが、遅発性神経脱落を効果的に抑制することを報告している [Progress in Brain Research, 63, 39 (1985)].

しかし、バルビツレートは、麻酔作用が強く、 意識低下、呼吸・循環抑制、肝・腎機能障害など がみられ、酸重な全身管理を必要とし、危険性も 高い〔日本臨床 43、(2)、185 (1985)〕。 バルビ ツレートは、実用上、脳機能改善剤として使用で きない。

麻酔状態をひきおこさない脳機能改善剤を開発 することは、臨床上、非常に意義のあることは明 白である。

本発明は、上記の課題を解決することを目的とする。

また、一般式(1)で示される化合物が血管平 滑筋弛緩作用、血流増加作用、血圧降下作用を示 し、血管拡張薬、脳循環改善剤、狭心症治療薬、 血圧降下剤、脳心血管系の血栓症の予防および治 原等において有効な物質であることは既に公知で

(式中、 R^{s} は炭素数 $1 \sim 6$ 個の直鎖または技分かれした低級アルキル基)、

特周平2-256617(4)

(式中、R * 、 R * は水素原子もしくは互いに直 接結合して炭素数2ないし4個のアルキレン基) をそれぞれ表す。なお、R『、R』は互いに直接 結合して、無置換もしくは炭素数1ないし10個 のアルキル基、またはフェニル基、ペンジル基で 置換されている炭素数4個以下のアルキレン基と なっていてもよい。また、R*とR*は直接もし くは酸素原子を介して結合し、隣接する寮業原子 とともに炭素数4~6個の複素理を形成する基で あってもよい。このような複素環基としては、例 えば、ピロリジル基、ピペリジル基、モルフォリ ル基等がある。R「が塩素または水酸基のとき、 Aは無置換もしくは炭素に結合する水素が炭素数 1ないし6個のアルキル基で置換されている炭素 数2ないし6個のアルキレン基を変し、R®,R "は水素原子、炭素数1ないし6個の直額もしく は枝分かれを有するアルキル基であるか、または 互いに直接結合し、皮素に結合した水素原子が皮

素数1ないし6個のアルキル基で置換されてもよ いエチレン基、トリメチレン基を表し、R f は水 素原子、炭素数1ないし6個のアルキル基または アミジノ 基を表す。

本発明の一般式(1)で示される具体的化合物 としては、次の化合物を挙げることができる。

- (1) 1 (5-イソキノリンスルホニル)ホモピペ ラジン
- (2) 1 (5 イソキノリンスルホニル) 2 メ チルホモピペラジン
- (3) 1 (5 イソキノリンスルホニル) 3 メ チルホモピペラジン
- (4) 1 (5 イソキノリンスルホニル) 6 メ チルホモピペラジン
- (5) 1 (5 イソキノリンスルホニル) 2 . 3 ージメチルホモピペラジン
- (6) 1 (5 イソキノリンスルホニル) 3.3 ージメチルホモピペラジン
- (7) 1 (5 イソキノリンスルホニル) 3 ェ

チルホモピペラジン

- (8)1-(5-イソキノリンスルホニル)-3-ナ ロピルホモピペラジン
- (9)1-(5-イソキノリンスルホニル)-3-イ ソプチルホモピペラジン
- ェニルホモピペラジン
- 001-(5-イソキノリンスルホニル)-3-ベ (21)1-(5-イソキノリンスルホニル)-4-ブ ンジルホモピペラジン
- 601-(5-イソキノリンスルホニル) 6-エ チルホモピペラジン
- 691- (5-イソキノリンスルホニル) 6-プ (23)1- (5-イソキノリンスルホニル) 4-ヘ ロピルホモピペラジン
- チルホモピペラジン
- ンチルホモピペラジン
- キシルホモピペラジン

ェニルホモピペラジン

- 個1-(5-イソキノリンスルホニル)-6-ベ ンジルホモピペラジン
- 似1-(5-イソキノリンスルホニル)-4-メ チルホモピペラジン
- チルホモピペラジン
- ロピルホモピペラジン
- (22)1 -(5-イソキノリンスルホニル)-d-ブ チルホモピペラジン
- キシルホモピペラジン
- イソキノリンスルホンアミド
- イソキノリンスルホンアミド
 - クロルー5-イソキノリンスルホンアミド

. .

特閒平2-256617(5)

ークロルー5ーイソキノリン

- (28) N (3 アミノ 2 メチルブチル) 1 クロル - 5 - イソキノリンスルホンアミド
- (29) N (3 ジ n ブチルアミノプロピル) 1 クロルー 5 イソキノリンスルホンアミド
- (30) N (N シクロヘキシルーN メチルアミノエチル) 1 クロルー 5 イソキノリンスルホンアミド
- $(31) N (2 \not T \vec{y} / x + \vec{n}) 1 \not D \vec{n} 5 \vec{n} + \vec{n$
- $(32) N (4 \acute{q} r \acute{y}) T + m 1 \acute{q} n m 1 \acute{q} n$
- $(33) N (2 \ell r 2 \ell \ell 1 \ell + \ell r + \ell \ell + \ell \ell$
- (34) N (1 グアニジノメチルペンチル) 1 クロルー5 イソキノリンスルホンアミド
- (35) N (2 グアニジノー 3 メチルブチル) 1 クロルー 5 イソキノリンスルホンアミド
- (36) N (3 グアニジノ 2 メチルプロピル) - 1 - クロルー5 - イソキノリンスルホンアミ

F

- (38) 2 メチルー 4 (1 クロルー 5 イソキノ リンスルホニル) ピペラジン
- (39) 2 -エチルー4 (1-クロルー5 -イソキノ リンスルホニル) ピペラジン
- (40) 2 イソブチルー 4 (1 クロルー 5 イソ キノリンスルホニル) ピペラジン
- (41) 2 . 5 ジメチルー 4 (1 クロルー 5 イ ソキノリンスルホニル) ピペラジン
- (42) l メチルー 4 (1 クロルー 5 イソキノ リンスルホニル) ピペラジン
- (43) 1 アミジノー 4 (1 クロルー 5 イソキ ノリンスルホニル) ピペラジン
- (44) 1 アミジノー 4 (1 クロルー 5 イソキ ノリンスルホニル) ホモピペラジン
- (45) 1 アミジノー 3 メチルー 4 (1 クロル - 5 - イソキノリンスルホニル) ピペラジン
- (46) 1 アミジノー 2 . 5 ジメチルー 4 (1 -

クロルー5ーイソキノリンスルホニル) ピペラ ジン

- (47) N (2 アミノエチル) 1 ヒドロキシー 5 - イソキノリンスルホンアミド

- (50) N (2 アミノー1 メチルヘプチル) 1 - ヒドロキシー5 - イソキノリンスルホンアミド
- (51) N (3 アミノー2 メチルブチル) 1 ヒドロキシー5 イソキノリンスルホンアミド
- (52) N (3 (N, N-ジブチルアミノ) プロピル) 1 ヒドロキシ-5 イソキノリンスルホンアミド
- (53) N (2 (N シクロヘキシル-N メチルアミノ) エチル) 1 ヒドロキシー 5 イソキノリンスルホンアミド
- (54) N (2 グアニジノエチル) 1 ヒドロキ

シー 5 ーイソキノ リンスルホンアミド

- (55) N (4 グアニジノブチル) 1 ヒドロキ シー5 - イソキノリンスルホンアミド
- (56) N (2 グアニジノー1 メチルエチル) 1 ヒドロキシー5 イソキノリンスルホンアミド
- (57) N- (1-グアニジノメチルペンチル) -1-ヒドロキシ-5-イソキノリンスルホンアミド
- (58) N (2 グアニジノー3 メチルブチル) 1 ヒドロキシー5 イソキノリンスルホンアミド
- (59) N (3 グアニジノー2 メチルプロピル) - 1 - ヒドロキシー 5 - イソキノリンスルホンアミド
- (60) N (4 グアニジノ 3 メチルプチル) 1 ヒドロキシ 5 イソキノリンスルホンアミド
- (61) 2 メチルー4 (1 ヒドロキシー5 イソ キノリンスルホニル) ピペラジン
- (62) 2 エチルー4 (1-ヒドロキシー5-イソ

特局于2-256617(6)

キノリンスルホニル)ピペラジン

- (63) 2 イソプチルー 4 (1 ヒドロキシー 5 イソキノリンスルホニル) ピペラジン
- (64) 2. 5ージメチルー4ー(1ーヒドロキシー5ーイソキノリンスルホニル)ピペラジン
- (65) 1 メチルー4- (1 ヒドロキシー 5 イソ キノリンスルホニル) ピペラジン
- (66) 1 アミジノー 4 (1 ヒドロキシー 5 イ ソキノリンスルホニル)ピペラジン
- (67) 1 アミジノー 4 (1 ヒドロキシー 5 イ ソキノリンスルホニル) ホモピペラジン
- (68) 1 アミジノ 3 メチル 4 (1 ヒドロキシー5 イソキノリンスルホニル) ピペラジン
- (69) 1 アミジノー 2 . 5 ジメチルー 4 (1 ヒドロキシー 5 イソキノリンスルホニル) ピペラジン
- $(70) N (2 \cancel{1} + \cancel{1} + \cancel{1} + \cancel{2} + \cancel{1} + \cancel{2} +$
- (71) N- (2-エチルアミノエチル) -1-クロル

- 5 - イソキノリンスルホンアミド

- (75) 1 (1-クロルー5-イソキノリンスルホニル) ピペラジン
- (76) 1 (1 クロル 5 イソキノリンスルホニル) ホモピペラジン
- (77) N (2 メチルアミノエチル) 1 ヒドロ キシー5 - イソキノリンスルホンアミド
- (78) N (2 エチルアミノエチル) 1 ヒドロ キシー5 - イソキノリンスルホンアミド
- (79) N (2 プロピルアミノエチル) 1 ヒド ロキシー5 - イソキノリンスルホンアミド
- (80) N (2 ブチルアミノエチル) 1 ヒドロ キシー5 - イソキノリンスルホンアミド
- (81) N (2 ヘキシルアミノエチル) 1 ヒド

ロキシー5ーイソキノリンスルホンアミド

- (82) 1 (1-ヒドロキシー5-イソキノリンスル ホニル) ピペラジン
- (83) 1 (1 ヒドロキシー 5 イソキノリンスルホニル) ホモピペラジン
- (84) 1 ~ (5 イソキノリンスルホニル) 4 メ チルピペラジン
- (85) 1 (5 イソキノリンスルホニル) 4 n . - ヘキシルピペラジン
- (86) 1 (5 イソキノリンスルホニル) 4 シンナミルピペラジン
- (87) 1 (5 イソキノリンスルホニル) ピペラジ ン
- (88) N (2-アミノエチル) 5 イソキノリンスルホン酸アミド
- (89) N (4 アミノブチル) 5 イソキノリンスルホン酸アミド
- (90) N (3 ジーローブチルアミノプロピル) 5 イソキノリンスルホン酸アミド
- (91) 1 ー (5 ーイソキノリンスルホニル)- 3 メ・

チルピペラジン

- (92) 1 (5 イソキノリンスルホニル) 3 イ ソプチルピペラジン
- (93) 1 (5 イソキノリンスルホニル) 2 . 5 - ジメチルピペラジン
- (94) N (2 グアニジノエチル) 5 イソキノ リンスルホン酸アミド
- (95) N (3 グアニジノー2 フェニルプロピル) 5 イソキノリンスルホン酸アミド
- (96) N (6 グアニジノー1 メチルヘプチル) - 5 - イソキノリンスルホン酸アミド
- (97) 2 (2 (5 イソキノリンスルホンアミ ド) エチルアミノ] - 2 - イミダゾリン
- (98) 4 アミジノー1 (5 イソキノリンスルホニル) ピペラジン
- (99) 4 アミジノー 2 . 5 ジメチルー 1 (5 イソキノリンスルホニル) ピペラジン
- (100) 4-アミジノー1-(5-イソキノリンスル ホニル) ホモピペラジン
- (101) 4 ~ (N', N* -ジメチルアミジノ) 1 -

特開平2-256617(7)

(5-イソキノリンスルホニル) ピペラジン (102) 4-アミジノー3-プチルー1-(5-イソ キノリンスルホニル) ピペラジン

- (104) $N (2 7 \le J \pm f \pi) N \alpha + \psi \pi 5 4 \% + J \% + 2 \%$
- (105) N x + x N (2 x + y + x

また、前記一般式(1)で示されるイソキノリン誘導体の酸付加塩は、薬学上許容される非毒性の塩であって、例えば、塩酸、臭化水素酸、リン酸、硫酸等の無機酸、および酢酸、クエン酸、酒石酸、乳酸、コハク酸、フマル酸、マレイン酸、メクンスルホン酸等の有機酸の塩を挙げることができる。

本発明の一般式(I)で示される化合物は、公 知の方法、例えば、特別昭 5 7 - 1 5 6 4 6 3. 5 7 - 2 0 0 3 6 6, 5 8 - 1 2 1 2 7 8. 5 8

うな形態で用いられる場合、固体または液体の毒性のない製剤的担体を組成に含ませることができる。

固体担体の例としては、通常ゼラチンタイプのカプセルが用いられる。また、有効成分を補助薬ともに、あるいはそれなしに錠剤化、顆粒化、粉末包装される。これらの際に併用される試等のたけ、水・ゼラチン・乳糖、グルコース等の指摘は、ステアリン酸等の脂肪酸:ステアリン酸等の脂肪酸:ステアリン酸等の脂肪酸:ステアリン酸等の脂肪酸:ステアリン酸でグネシウム等の脂肪酸に、ステアリン酸でグネシウムが影響を強い、ステアリン酸でグロール・ポリアルコール等のアルコール・ポリアルキレングリコール等が挙げられる。

これらのカプセル、錠剤、顆粒、粉末は、一般的に1~80重量%、好ましくは1~60重量%の有効成分を含む。

液状担体としては、一般に水、生理食塩水、デキストロースまたは類似の糖類溶液。エチレングリコール、プロピレングリコール。ポリエチレン

- 1 2 1 2 7 9, 5 9 - 9 3 0 5 4, 6 0 - 8 1 1 6 8, 6 1 - 1 5 2 6 5 8, 6 1 - 2 2 7 5 8 1, 6 2 - 1 0 3 0 6 6, USP - 4 6 7 8 7 8 3 等に記載されている方法により合成することができる。

一般式(1)に示される化合物またはその酸付加塩を脳機能改善剤として用いる場合、単独または薬剤として許容されうる担体と複合して投与される。その組成は、投与経路や投与計画によって決定される。

投与量は患者の年令、健康状態、体重、症状の程度、同時処置があるならばその種類、処置頻度、 所望の効果の性質等により決定される。

治原量は一般に、非経口投与で0.01~20 昭/kg・日,経口投与で0.02~40 kg・日である。

本発明の脳機能改善剤を経口投与する場合は、 錠剤、カプセル剤、粉剤、顆粒剤、液剤、エリキ シル剤等の形態で、また、非経口投与の場合、液 体の殺菌した状態の形態で用いられる。上述のよ

グリコール等のグリコール類が液状担体として好ましい。

非経口的に筋肉内注射、静脈内注射、皮下注射 で投与する場合、一般式(1)で示される化合物 およびその酸付加塩は溶液を等張にするために、 食塩またはグルコース等の他の溶質を添加した無 菌溶液として使用される。

注射用の適当な溶剤としては、滅菌水、塩酸リドカイン溶液(筋肉内注射用)、生理食塩水、ブドウ糖、静脈内注射用液体、電解質溶液(静脈内注射用)等が挙げられる。これらの注射液の場合には、通常0、01~20重量%、好ましくは0、1~10重量%の有効成分を含むようにすることがよい。

経口投与の液剤の場合、0.01~20重量% の有効成分を含む懸濁液またはシロップがよい。 この場合の担体としては、香料、シロップ、製剤 学的ミセル体等の水様賦形剤を用いる。

(発明の効果)

特間手2-256617(8)

本発明の脳機能改善剤は、優れた脳機能改善効果を示す。

一般式(1)で示される化合物およびその酸付加塩は、マウス低酸素脳障害モデルにおいて、エネルギー関連物質量を維持し、また、マウスの生存時間を延長した。スナネズミ海馬領域神経脱落モデルにおいては、遅発性の神経脱落を阻害した。さらに、ラット大脳から調製したミトコンドリア様本に働き、ミトコンドリア呼吸調節率を亢進した。

脳代謝能の維持、改善、賦活効果、脳細胞および機能の保護効果、脳梗塞果の形成抑制効果を持つ本発明の一般式(I)で示される化合物またはその酸付加塩を有効成分とする脳機能改善剤は、経口投与も可能であり、脳出血、脳血栓、脳密栓の上の上腺下出血、一過性脳虚血発作、高血圧性脳能素症、脳梗阻、脳炎、脳腫瘍、腹部外傷、精神病、代謝中毒、薬物中毒、一過性の呼吸停止、手術時の深解酶、物理学的障害等による精神症状、神经

品を調製した。大脳のホモジナイズ、ミトコンドリアの遠心分離はHoltzmanの方法 [J. Neurochee. 30, 1409 (1978)] にしたがった。

ミトコンドリア呼吸調節率は、以下の方法で測定した。0.3 Mマニトール、10ml Tris-塩酸、5ml KHzPO4、10ml KCI, 0.2ml EDTA-2 Naを基本組成とした水溶液(pH7.4)1 ndを25 ℃に保った反応セルに入れ、以後、グルタミン酸(終滤度8ml)、被験薬を加え、さらにまン酸(終滤度8ml)、被験薬を加え、さらに気がした。ADPを終滤度275μMとなるように加え、反応液中の酸素濃度の減少を酸素電極で測定した。単位時間当たりの酸素消費量から、ADP促進性呼吸(State 3)とADP消費後の呼吸(State 4)を求め、呼吸調節率(State 3)を製出した。

結果を表1に示す。

本発明に係わる化合物を添加すると、呼吸調節 率が有意に増加することが示された。

比較のために、一般式(1)で示される化合物

症状の改善薬、および上配疾患等による後遺症, 注意力低下、多動、言語障害、精神発育遅滞の予 防、改善薬、脳代謝賦活薬、脳神経賦活薬、健忘 症薬、老人性痴呆薬(脳血管性痴呆を含む)とし て広く適用される。

しかも、一般式(1)で示される化合物および その酸付加塩は、パルピッレートのような正向反 射消失作用を示さず、麻酔作用がないという特長 を有していた。

(実施例)

以下、実施例に基づいて本発明を詳細に説明する。ただし、本発明は、その要旨を越えない限り、以下の実施例によりなんらの限定を受けるものではない。

実施例1

ラット届ミトコンドリア呼吸調節率に対する 効果

体重180~300gのSD系の雄性ラットからすみやかに大脳を取り出し、ミトコンドリア標

と同様に平滑筋弛緩作用、血流増加作用、血圧降 下作用を有しているニカルジピンを添加して、呼 吸調節率の変化を調べたが、ニカルジピンでは呼 吸調節率は増加しなかった。

表 1

被聚薬	呼吸調節率	n
化合物(J)塩酸塩 0 μ H 10 μ H 100 μ H	5.06 ± 0.10 5.36 ± 0.10 ** 5.49 ± 0.11 **	10 10 10
化合物 (83) 塩酸塩 0 μ M 10 μ M 100 μ M	4.97 ± 0.09 5.34 ± 0.10 •• 5.30 ± 0.11 ••	10 10 10
ニカルジピン塩酸塩 0 μH 1 μH 10 μH	5.14±0.06 5.16±0.05 5.19±0.07	10 10 10

表中の数値:平均値±標準誤差

**p<0.01 (0μη 辟と比較、Paired t-検定)

実施例2

基準気圧低酸素症におちいらせたマウスの脳内 エネルギー関連物質濃度への効果

6 週令の ddy雄性マウスを約1 8 時間絶食後、 実験に使用した。

被験薬物を蒸留水に溶解し経口投与した。経口投与30分後に、98% Ni-2% Oi混合がスを5 L/分で、マウスを入れた常圧の容器に通気した。低酸素状態に30秒間おちいらせた後、すみやかにマウスをマイクロウェーブ処理した。

以後、Loury の方法 (J.Bio.Chem. 239, 18 (1 963)) にしたがい、脳エネルギー関連物質濃度を 測定した。

結果を表 2(1)、 表 2(2)に示す。

本発明に係わる化合物を投与したマウスの脳内 ATP. クレアチンリン酸等は、非投与のマウス のそれらに比べて有意に高かった。乳酸は、投与 群と非投与群間に有意差はなかった。一般式(一)で示される化合物の脳代謝改善作用が示され た。

比較のために行ったニカルジピン投与群では、 グルコースのみ非投与群よりも高く、ATP、ク レアチンリン酸、グリコーゲン、ピルピン酸は非 投与群と有意差はなかった。逆に、乳酸は、非投 与群よりも有意に高かった。

(n=12)	(mg/kg p.o.)	8	1.71 ±0.11 2.71 ±0.32 0.73 ±0.11 1.83 ±0.10 6.80 ±0.20 0.129 ±0.006 54.7 ±3.9
数 高 (n	化合物 (1) 塩酸塩 (ミン	01	1.58 ±0.23° 0.55 ±0.57° 1.67 ±0.11 6.69 ±0.34 0.123 ±0.08 57.6 ±5.5 ••
和	() 保导和 ()	0	0.84 ±0.11 0.70 ±0.12 0.28 ±0.02 1.48 ±0.07 6.79 ±0.23 0.086 ±0.006 82.8 ±5.7
6 5	C	, ,	2.73 ±0.06 4.90 ±0.12 1.59 ±0.12 2.43 ±0.14 1.20 ±0.04 0.076 ±0.004 16.3 ±1.1
			ATP クレフサンリン数 グルコーゲン 発 数 ローゲン にかだい数 世級/だいだと数

特開平2-256617(10)

実施例3

基準気圧低酸素症におちいらせたマウスの生存 時間への効果

6 週令の ddy雄性マウスを約18時間絶食後、実験に使用した。

被験薬物を生理食塩水に溶解し静脈内投与した。 静脈内投与5分後に、98% Ni-2% Oi混合 ガスを52/分で、マウスを入れた常圧の容器に 通気した。あるいは落留水に溶解し経口投与し、 その30分後に混合ガスを52/分で通気した。 通気開始から呼吸停止に至るまでの時間(生存時間(秒))を測定した。

静原内投与の結果を表 3 (1), 経口投与の結果を表 3 (2)に示す。

一般式(1)で示される化合物は、マウスの生存時間を有意に延長した。 バルビッレートにおいて認められているような脳保護作用を、一般式(1)で示される化合物は有していることが示された。

ニカルジピン投与群と非投与群間では、生存時

Student's t-(KE)

P.o.群と比较

(0 m / kg

<0.001

<0.01.

单位:1100年/6一沿軍量

安中の数值:平均土壤地模差

版

3

間に有意差はなかった。

表 3 (1) 静脈内投与例

生存時間 (秒)	
32.2 ±0.7 (n=27	
37.5 ±1.2 **(n-10	
37.0 ±1.1 **(n-10	
31.8 ±0.6 (n=10	
30.4 ±0.9 (n=10	

要中の数値:平均値士標準誤差

**p<0.01 (生理食塩水群と比較, Student's

t-検定)

表 3 (2) 柽口投与例

	生存時間(秒)	
落 留 水	34.8 ±1.3 (n=12)	
化合物(1)塩酸塩 10 転/kg	42.2 ±0.9 * (n=12)	
化合物(1) 塩酸塩 30 mg/kg	45.1 ±1.1 * (n=12)	
荔 智 水	35.0 ±1.2 (n=12)	
ニカルジピン塩酸塩 10 mg/kg	38.1 ±1.1 (n=12)	
ニカルジピン塩酸塩 30 mg/kg	37.5 ±0.9 (n=12)	

衷中の数値:平均値±標準誤差

* p < 0.05 (蒸留水群と比較、Student's t-検定)

特局平2-256617 (11)

実施例 4

スナネズミの遅発性神経脱落に対する効果 本試験におけるスナネズミを用いた脳虚血モデ ルの作成は、摂野の方法 (Brain Research, 239, 57 (1982)) を一部改良して行った。

結果を表4に示す。

1-検定)

正常群值: 213 ± 5 個/cm (n=11)

実施例5

マウスの正向反射に対する効果

6 週令の ddy雄性マウスを約18時間絶食後、 実験に使用した。

被験薬物を生理食塩水に溶解し静脈内投与30 分後に、マウスの正向反射の消失の有無を調べた。 被験薬物の麻酔作用の有無を正向反射の消失を指 機にして検討した。

結果を表5に示す。

一般式(I)で示される化合物およびその酸付加塩は、正向反射を消失せず、ペントバルピタールのような麻酔作用がないことが示された。

本発明に係わる化合物を投与した群の神経細胞 数は、非投与群よりも有意に多かった。一般式 (1)で示される化合物およびその酸付加塩が脳 障害における脳神経細胞の壊死、脱落を抑制し、 そして、脳便寒巣の形成を抑えることが示された。

ニカルジピン投与群と非投与群間では、神経細胞数には有意差はなかった。

表 4

	神経細胞数(個/㎜)
生理食塩水	18.2± 1.7 (n=17)
化合物(I) 塩酸塩 30 mg/kg	101.0 ± 22.0° (n=15)
化合物 (83) 塩酸塩 30 w/kg	106.2 ± 22.5° (n= 8)
ニカルジピン塩酸塩 1 ms/kg	20.2± 2.7 (n= 8)
ニカルジピン塩酸塩 10 転/kg	44.6±15.8 (n= 9)

表中の数値:平均値±標準誤差

* p < 0.05 (生理食塩水群と比較, Student's

衰 5

正向反射消失匹数 试験匹数
0 / 5
0 / 5
0 / 5
4 / 5

実施例6

急性毒性

6 週令のウイスター系雄性ラットを使用し、L D*•値を求めた。

被験薬物は、生理食塩水に溶解し静脈内投与した。 た。あるいは蒸留水に溶解し経口投与した。

結果を表 6 に示す。

一般式(I)で示される化合物およびその酸付加塩の急毒値は、薬理効果発現量よりも高く、安全性が確認された。

持周平2-256617(12)

表 6

	L D 10 (mg / kg)	
	i.v.	p.o.
化合物(1)塩酸塩	60	335
化合物 (83) 塩酸塩	145	> 800

実施例7 製剤化例

(1) 錠剂

以下の成分を含む锭剤を既知の方法により誤製できる。

成一分	_#		
化合物(1)塩酸塩	20 g g		
結晶セルロース	25	R	
乳 糖	98.5	• 8	
スラアリン 酸マグネックト	1.5	mg .	
カルチキンメテルセルロースオルシウム	5		
	# 150.0	#g	

(2) 無菌注射剂

以下の成分を慈留水に溶解し、その後、水を添加し必要な最終重量にする。この溶液 2 配をアンブルに密封し、加熱殺菌する。

成分		
化合物(1)塩酸塩	30	=8
塩化ナトリウム	16	mg .
蒸留水	適量	
	全量 2	せとする.

代理人 清 水



(ほか1名)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

efects in the images include but are not limited to the items checked:
□ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.